## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 11029724 A

(43) Date of publication of application: 02.02.99

(51) Int. CI

C09D 5/08 C09D 7/12 C23F 11/00

(21) Application number: 10036264

(22) Date of filing: 18.02.98

(30) Priority:

14.05.97 JP 09123813

(71) Applicant:

**NIPPON PAINT CO LTD** 

(72) Inventor:

KANAI HIROSHI

SHIMAKURA TOSHIAKI

# (54) RUST-PREVENTIVE COATING AGENT AND RUST-PREVENTIVE TREATMENT

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an inexpensive rust-preventive coating agent free of chromium having better anticorrosion that a chromium-containing rust-preventive agent and to provide a method of rust-preventive treatment using the same.

SOLUTION: A rust-preventive coating agent contains

0.2-50 g of a thiocarbonyl group-containing compound and 0.1-5 g of phosphate ion in 1 liter of a composition comprising an aqueous resin and water as major components. Further, the rust-preventive coating agent contains 10-500 g of water dispersible silica. A method of rust-preventive treatment is to coat zinc-coated or non-zinc- coated steel with the rust-preventive coating agent.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

## (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平11-29724

(43)公開日 平成11年(1999)2月2日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	FΙ		
C 0 9 D	5/08		C 0 9 D	5/08	
	7/12			7/12	Z
C 2 3 F	11/00		C 2 3 F	11/00	D

## 審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 8 頁)

		不明点语	不明水 明水気の数4 OL (宝 6 貝)
(21)出願番号	特顯平10-36264	(71)出顧人	000230054
			日本ペイント株式会社
(22)出顧日	平成10年(1998) 2月18日		大阪府大阪市北区大淀北2丁目1番2号
		(72)発明者	金井 洋
(31)優先権主張番号	<b>特願平</b> 9-123813		千葉県君津市君津1番地 新日本製鎌株式
(32)優先日	平 9 (1997) 5 月14日		会社君津製鏃所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	島倉後明
			大阪府寝屋川市池田中町19番17号 日本ペ
			イント株式会社内
		(74)代理人	弁理士 青山 葆 (外1名)
		Į	

## (54) 【発明の名称】 防錆コーティング剤および防錆処理方法

## (57)【要約】

【課題】 クロム含有防錆剤以上の耐食性を有する安価 でノンクロムの防錆コーティング剤、防錆処理方法を提

【解決手段】 防錆コーティング剤は、水性樹脂および 水を主成分とする組成物中に、0.2~50gのチオカル ボニル基含有化合物および0.1~5gのリン酸イオンを 含有する。また防錆コーティング剤はまた、更に水分散 性シリカを10~500g含有する。更に、亜鉛被覆鋼 または無被覆鋼に上記の防錆コーティング剤をコーティ ングする防錆処理方法。

1

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 水性樹脂および水を主成分とする組成物 1リットル中に、0.2~50gのチオカルボニル基含有 化合物および0.1~5gのリン酸イオンを含有すること を特徴とする防錆コーティング剤。

【請求項2】 10~500gの水分散性シリカを更に 含有する請求項1記載の防錆コーティング剤。

【請求項3】 亜鉛系被覆鋼または無被覆鋼に請求項1 または2 に記載の防錆コーティング剤をコーティングすることを特徴とする防錆処理方法。

【請求項4】 請求項1または2に記載の防錆コーティング剤でコーティングされていることを特徴とする防錆処理金属材。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は金属材料、特に亜鉛メッキ鋼板用の表面処理組成物および表面処理方法に関するものであり、金属材料に十分な耐食性を付与する防 錆剤を提供する。

[0002]

【従来の技術】亜鉛メッキ鋼板および合金化亜鉛メッキ 鋼板は、海水等の塩分を含む雰囲気または高温多湿の雰 囲気では、表面に白錆が発生し外観を著しく損ねたり、 素地鉄面に対する防錆力が低下したりする。

【0003】白錆発生防止には、従来よりクロメート系の防錆処理剤が多用されており、例えば特開平3-131370号公報には、オレフィン-α,β-エチレン性不飽和カルボン酸共重合体樹脂ディスパージョンに水分散性クロム化合物と水分散性シリカを含有させた樹脂系処理剤が開示されている。

【0004】しかしながら、上記のようなクロム含有樹脂系処理剤といえども、その耐食性は、必ずしも十分ではなく、塩水や高温多湿の雰囲気に長時間晒されると白錆が発生する。近年ではノンクロム防錆処理剤の要望が高まっている。

【0005】発明者らは、硫化物イオンが亜鉛と反応して安定なZnS皮膜を形成することを見つけ、すでに特開平8-239776号公報、特開平8-67834号公報に硫化物や硫黄を用いたノンクロム防錆処理剤を開示している。

【0006】しかしながら、硫化物の中には、特有な臭気を放つものがあり、取り扱いは必ずしも容易ではなかった。

【0007】また、イオウ原子を含み臭気性も毒性もないトリアジンチオール化合物を用いた防錆処理剤も提案されている。例えば、特開昭53-31737号公報の「水溶性防食塗料」には、ジチオール-S-トリアジン誘導体を添加した水溶性防食塗料が開示されている。

【0008】また、特開昭61-223062号公報の 処理された 「金属との反応性エマルション」には、チオカルボニル基 50 とである。

含有化合物と、水に難溶又は不溶性有機化合物を混合して得られる金属との反応性エマルションが開示されている。

【0009】しかしながら、上記特開昭53-31737号公報に開示された水溶性防食塗料は、軟鋼、銅、真ちゅう、銅線などの防食を目的とするものであり、特に基材が銅や真ちゅうの場合により密着し易いように調製されている。従って、亜鉛等の金属表面に対する防錆剤としては不十分であった。

【0010】また、上記特開昭61-223062号公報に開示された反応性エマルションも、銅、ニッケル、錫、コバルト、アルミニウム等およびその合金と反応するエマルションであるため、亜鉛等の金属表面に対する防錆剤としては不十分であった。

【0011】本発明らは亜鉛系メッキ鋼板の防錆にも有効なトリアジンチオール含有防錆コーティング剤を研究し、特願平9-2557号に記載したトリアジンチオール含有防錆コーティング剤を開示した。しかし、トリアジンチオールは高価な化合物であり、より安価な防錆処20 理剤が望まれていた。

【0012】クロムを含有せず、トリアジンチオールも 使用しない亜鉛または亜鉛合金の表面処理方法として、 特開昭54-71734号公報と特開平3-22658 4号公報が挙げられる。特開昭54-71734号公報 はミオ-イノシトールの2~6個の結合りん酸エステル 又はその塩類を0.5~100g/1と、チタン弗化物及 びジルコニウム弗化物の群より選ばれる1種又は2種以 上を金属換算で0.5~30q/1と、チオ尿素又はその 誘導体1~50a/7とを含有する水溶液で亜鉛又は亜鉛 30 合金を表面処理する事を特徴とする亜鉛又は亜鉛合金の 表面処理法である。この技術は亜鉛表面に保護層として の不動態皮膜を形成するためにチタン弗化物またはジル コニウム弗化物を必要としている。また特開平3-22 6584号公報は、Ni\*\*とCo\*\*の1種又は2種を 0.02g/1以上と、アンモニアと1級アミン基を有す る化合物の1種または2種を有するpH5~10の水溶 液である表面処理剤を開示している。これは塗装密着性 および塗装後の耐食性をコバルトまたはニッケルの析出 によって付与するために、Ni<sup>2+</sup>および/またはCo<sup>2+</sup> 40 を必要としている。上記のように金属イオンを含有する 処理剤は廃水処理時の負荷が大きくなる等の不都合があ った。

[0013]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記従来の課題に鑑みたものであり、その目的は、クロム含有防錆剤以上の耐食性を有する安価でノンクロムの亜鉛または亜鉛合金メッキ鋼板に有効な防錆コーティング剤、防錆処理方法を提供することである。また、ノンクロムの防錆処理された耐食性に優れた防錆処理金属材を提供することである。

[0014]

【課題を解決するための手段】前述した目的を達成するために、本発明に係る防錆コーティング剤は、水性樹脂および水を主成分とする組成物 1 リットル中に、0.2~50gのチオカルボニル基含有化合物および0.1~5gのリン酸イオンを含有する。またもう一つの態様では本発明に係る防錆コーティング剤は、上記組成物に更に10~500gの水分散性シリカを含有する。

【0015】更に、本発明に係る防錆処理方法は、亜鉛被覆鋼または無被覆鋼に上記防錆コーティング剤をコーティングする処理方法である。

【0016】また、本発明に係る防錆処理金属材は、上 記防錆コーティング剤でコーティングされている金属材 である。

【0017】一般に防錆処理コーティング剤として有効であるためには、(1)腐食液の浸透を防止すること、(2)防錆膜の金属素地への密着性を有すること、(3)防錆イオン等による金属表面の不働態化を図ること、(4)防錆膜の耐水性、耐酸性、耐アルカリ性を有すること等を満たす必要がある。これらのいずれかが不十分な場合 20には、防錆性を発揮することができない。従来の防錆剤のクロム化合物は、主に(3)の不働態化に優れていた。ここで、不働態化とは、金属または合金が、化学的ある

【0018】硫化物は、クロム酸と同様、金属表面に吸着し易く、また酸化能力にも優れているために、金属表面を不働態化させることができる。従って、硫化物の1つであるチオカルボニル基含有化合物は、亜鉛メッキの白錆防止効果を有する。

いは電気化学的に活性状態となる環境中にあるにも拘ら

ず、不活性を保持する状態になることをいう。

【0019】更に、チオカルボニル基含有化合物は、水性樹脂を含む防錆コーティング剤にリン酸イオンと共に添加されると、その防錆効果が著しく向上し、従来のクロム含有樹脂系防錆剤より優れた防錆コーティング剤が得られる。これは、チオカルボニル基含有化合物とリン酸イオンとの相乗作用により防錆効果が発揮されるからであると推定される。すなわち、(1)チオカルボニル基含有化合物におけるチオール基のイオンは、防錆コーティング塗布時に活性な亜鉛表面のサイトに吸着されて、防錆効果を発揮すると推定される。本来硫黄原子は40亜鉛と配位結合を形成しやすいが、チオカルボニル基(式I)

【化1】

$$c = s \tag{1}$$

を有する化合物は、式(II) 【化2】 N C = S P C = S (II)

のように窒素原子や酸素原子を同時に有するものが好ま しい。これらの化合物では窒素原子や酸素原子も亜鉛と 配位結合を形成することができるため、特にこれらの原 子を同時に有するチオカルボニル化合物では亜鉛表面に キレート結合を形成し易くなり、チオカルボニル化合物 が亜鉛表面に強固に吸着することが可能である。不活性 な亜鉛表面のサイト(例えば酸化物の表面)には、チオ カルボニル基含有化合物は吸着されないが、このような 不活性な面に対しては、リン酸イオンが作用して、リン 酸亜鉛を形成し、活性な面を形成する。このように活性 化された面にチオカルボニル基含有化合物が吸着するの で、亜鉛の表面全体に防錆効果を発揮すると推定され る。また、(2)チオカルボニル基含有化合物も、リン酸 イオンも、樹脂皮膜の架橋促進剤として作用する。両者 の相乗作用により、樹脂皮膜のミクロポアを少なくし て、水や塩素イオン等の有害イオンを効率よく遮断する ことができると推定される。

【0020】注目すべきことに、上記のチオカルボニル 基含有化合物とリン酸イオンの共存による優れた防錆作 用に加えて、これに水分散性シリカを添加すると更に防 錆作用が促進されることが発見された。

[0021]

(3)

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。まず、本発明に係るチオカルボニル基含有化合物系防錆コーティング剤について詳述する。本発明においてチオ30 カルボニル基含有化合物とは、チオカルボニル基(I) 【化3】

$$C = S \tag{1}$$

を有する化合物をいうが、更に、水溶液中や酸またはアルカリの存在下の条件においてチオカルボニル基含有化合物を放出することのできる化合物をも含むことができる。

【 0 0 2 2 】 チオカルボニル基含有化合物の代表例としては、式 ( III )

【化4】

で表されるチオ尿素およびその誘導体等、例えばメチルチオ尿素、ジメチルチオ尿素、エチルチオ尿素、ジエチルチオ尿素、ジフェニルチオ尿素、チオペンタール、チ50 オカルバジド、チオカルバゾン類、チオシアヌル酸類、

(VI)

C = S

【化7】

0 H

【化8】

チオヒダントイン、2-チオウラミル、3-チオウラゾー ル等;式(IV)

【化5】

で表されるチオアミド化合物、例えばチオホルムアミ ド、チオアセトアミド、チオプロピオンアミド、チオベ 10 香酸、ジチオ酢酸等;式 (VII) ンズアミド、チオカルボスチリル、チオサッカリン等:

【化6】

H
$$C = S$$
 $(V)$ 

R
 $C = S$ 
 $C$ 

で表されるチオ炭酸類;その他式(I)構造を有する化 合物、例えばチオクマゾン、チオクモチアゾン、チオニ ンブルーJ、チオピロン、チオピリン、チオベンゾフェ ノン等が例示できる。上記の中で直接水に溶解しないも のは、アルカリ溶液中で一旦溶解させた後、防錆コーテ ィング剤中に配合する。

【0023】本発明に係る防錆コーティング剤に更に、 水性樹脂および水を主成分とする全組成物 1 リットル中 に10~500gの水分散性シリカを添加することによ り耐食性が一層向上する。しかも耐食性に加えて乾燥 性、耐擦傷性、塗膜密着性をも改良することができる。 本発明において水分散性シリカとは、微細な粒径を有す るため水中に分散させた場合に安定に水分散状態を保持 でき半永久的に沈降が認められないような特性を有する シリカを総称して言うものである。上記水分散性シリカ としては、ナトリウム等の不純物が少なく、弱アルカリ 系のものであれば、特に限定されない。例えば、「スノ ーテックスN」(日産化学工業社製)、「アデライトAT-20 N」(旭電化工業社製)等の市販のシリカゲル、又は 市販のアエロジル粉末シリカ粒子等を用いることができ

【0024】本発明の防錆コーティング剤には水性樹脂 が含まれる。本発明のおいて水性樹脂とは、水溶性樹脂 の他、本来水不溶性でありながらエマルジョンやサスペ ンジョンのように不溶性樹脂が水中に微分散された状態 のものを含めていう。このような水性樹脂として使用で きる樹脂としては、例えばポリオレフィン系樹脂、ポリ で表されるカルボチオ酸類、例えばチオ酢酸、チオ安息

SH

\*で表されるチオアルデヒド化合物、例えばチオホルムア

ルデヒド、チオアセトアルデヒド等;式 (VI)

または

ウレタン系樹脂、アクリル系樹脂、ポリカーボネート系 樹脂、エポキシ系樹脂、ポリエステル系樹脂、アルキド 系樹脂、フェノール系樹脂、その他の加熱硬化型の樹脂 等を例示でき、架橋可能な樹脂であることがより好まし い。特に好ましい樹脂はポリオレフィン系樹脂、ポリウ レタン系樹脂、および両者の混合樹脂系である。上記水 30 性樹脂は2種以上を混合して使用してもよい。

【0025】本発明に係る防錆コーティング剤は、水性 樹脂(水溶性樹脂、水分散性樹脂を含む)が固形分で1 ~80重量部、水99~20重量部、チオカルボニル基 含有化合物を水性樹脂および水の合計量1リットル中に 0.2~50g、好ましくは0.5~20g リン酸イオン を0.1~5 q/1含有し、pHが3~12の範囲に調整さ れている。好ましくは更に水分散性シリカを10~50 0g/1、好ましくは100~400g/1含有する。 ここで、チオカルボニル含有化合物が0.2 α/1未満の 40 場合には、耐食性は不十分となり、一方50 a/1を超え ると、耐食性が飽和して不経済となるだけでなく、使用 する水性樹脂によっては樹脂がゲル化して塗布不能とな る。

【0026】また、リン酸イオンは、金属素地表面にリ ン酸塩層を形成させ、不働態化させると共に、水性樹脂 由来の樹脂皮膜の架橋反応を促進させ、緻密な防錆膜を 形成するため、防錆性が更に向上する。リン酸イオンの 含有量が 0.1 q/1未満の場合には、防錆効果が十分に 発揮されず、一方5 q/1を超えるとかえって防錆性が低 下したり、樹脂がゲル化したりして、防錆コーティング

剤の製品としての貯蔵安定性が悪くなる。上記水分散性シリカの含有量は、上記防錆コーティング剤 1 リットル中に、10~500gであることが好ましく、含有量が10g未満の場合には耐食性の向上効果が不充分であり、一方500gを超えると耐食性が飽和して不経済となる。

7

【0027】更に、本発明に係る防錆コーティング剤には、防錆添加剤が添加されていてもよい。防錆添加剤としては、水分散性シリカ等が挙げられる。

【0028】また、本発明に係る防錆コーティング剤 は、更に他の成分が配合されていてもよい。例えば、顔料、界面活性剤等を挙げることができる。また、水性樹脂とシリカ粒子、顔料との親和性を向上させ、更に水性樹脂と亜鉛又は鉄のリン酸化物層との密着性等を向上させるためにシランカップリング剤を配合してもよい。上記顔料としては、例えば酸化チタン(TiO₂)、酸化亜鉛(ZnO)、酸化ジルコニウム(ZrO)、炭酸カルシウム(CaCO₃)、硫酸バリウム(BaSO₄)、アルミナ(Al₂O₃)、カオリンクレー、カーボンブラック、酸化鉄(Fe₂O₃、Fe₃O₄)等の無機顔料や、有機顔料等の各種着色 20顔料等を用いることができる。

【0029】上記シランカップリング剤としては、例えば アーアミノプロピルトリメトキシシラン、アーアミノプロピルトリエトキシシラン、アーグリシドキシプロピルトリエトキシシラン、N-[2-(ビニルベンジルアミノ)エチル】-3-アミノプロピルトリメトキシシラン等を挙げることができる。

【0030】本発明に係る防錆コーティング剤には、水性樹脂の造膜性を向上させ、より均一で平滑な塗膜を形 30 成するために、溶剤を用いてもよい。溶剤としては、塗料に一般的に用いられるものであれば、特に限定されず、例えばアルコール系、ケトン系、エステル系、エーテル系のもの等を挙げることができる。

【0031】本発明において、上記防錆コーティング剤 を亜鉛被覆鋼または無被覆鋼用防錆コーティング剤とし て使用して亜鉛被覆鋼または無被覆鋼の防錆処理を行う ことができる。上記防錆処理は、上記本発明の防錆コー ティング剤を被塗物に塗布し、塗布後に被塗物を熱風で 加熱し乾燥させる方法であってもよく、予め被塗物を加 熱し、その後上記本発明の防錆コーティング剤を熱時塗 布し、余熱を利用して乾燥させる方法であってもよい。 【0032】上記加熱の温度は、上記いずれの方法であ っても、50~250℃である。50℃未満であると水 分の蒸発速度が遅く十分な成膜性が得られないので、防 錆力が不足する。一方250℃を超えると、水性樹脂の 熱分解等が生じるので、SST性、耐水性が低下し、ま た外観も黄変するので、上記範囲に限定される。好まし くは70~100℃である。塗布後に被塗物を熱風で加 熱し、乾燥させる場合の乾燥時間は、1秒~5分が好ま 50 しい。

【0033】上記防錆処理において、上記本発明の防錆コーティング剤の塗装膜厚は、乾燥膜厚が $0.1\,\mu$ m以上であることが好ましい。 $0.1\,\mu$ m未満であると、防錆力が不足する。一方乾燥膜厚が厚すぎると、塗装下地処理としては不経済であり、塗装にも不都合であるので、より好ましくは $0.1\sim 10\,\mu$ mである。しかし、水性防錆塗料として使用する場合には、膜厚は $0.1\,\mu$ m以上であればよい。

8

【0034】上記防錆処理において、上記本発明の防錆 コーティング剤の塗布方法は、特に限定されず、一般に 使用されるロールコート、エアースプレー、エアーレス スプレー、浸漬等によって塗布することができる。

【0035】本発明の防錆コーティング剤によってコーティングされる材としては、上述したように亜鉛被覆鋼または無被覆鋼である。

【0036】また、本発明の防錆コーティング剤は、上記のように塗装下地処理剤及び水性防錆塗料として使用できると共に、いわゆる一次防錆剤としても適用し得る。更に、コイルコーティングの分野での亜鉛系メッキ鋼板の潤滑膜の下地処理や塗装下地処理に利用できるだけでなく、本防錆剤にワックスを添加することにより潤滑鋼板用の潤滑防錆剤としても利用できる。

【0037】次に、実施例及び比較例を挙げて、本発明 を具体的に説明する。尚、本発明はこれらの実施例によ って限定されるものではない。

【0038】なお、以下の実施例において耐食性の評価 は次の方法により行った。

(評価方法)

(A)防錆性

a)供試体の作製

本発明の防錆コーティング剤(固形分20重量%)を市販の電気亜鉛メッキ鋼板EG-MO材に実施例11と同様にバーコート#3で乾燥膜厚が1μmとなるように塗布した後、PMT150℃となるように乾燥させた。

【0039】b) 耐SST性試験

5%の食塩水を35℃で被塗物の塗装面に噴霧し、48時間後(溶融亜鉛メッキ板を用いた実施例1~10および比較例1~5)または240時間後(電気亜鉛メッキ板を用いた実施例11~33および比較例5~8)の白錆の程度を10点満点で評価した。電気亜鉛メッキ板の場合は平面部とエリクセン7mm押出加工部の両方について評価を行った。また評価基準は下記のものとした。

10点: 異常なし

9点:10点と8点の間

8点:僅かに白錆発生

7~6点:8点と5点の間

5点:面積の半分に白錆発生

4~2点:5点と1点の間

1点:全面に白錆発生

## 【0040】c)耐湿性(耐温水試験)

40℃恒温水中に20日間浸漬後、白錆の発生の程度を 10点満点で評価した。評価基準は下記のものとした。

10点:異常なし

9点:10点と8点の間

8点:僅かに塗膜に膨れ発生

7~6点:8点と5点の間

5点:面積の半分に膨れ発生

4~2点:5点と1点の間 1点:全面に膨れ発生

【0041】(B)上塗密着性

### a) 供試体の作製

本発明の防錆コーティング剤(固形分20重量%)を市 販の電気亜鉛メッキ鋼板EG-MO材に実施例11と同 様にバーコート#3で乾燥膜厚が1μmとなるように塗 布した後、PMT150℃となるように乾燥させた。乾米

10点:異常なし

Q 占・測定した基盤目のろも副離した割合が10%以下

э <del></del> .	例足した各盤目の	ノウ料能した配合が	1	りが以下。
8点:		n	2	0%以下。
7点:		"	3	0%以下。
6点:		"	4	0%以下。
5点:		n	5	0%以下。
4点:		"	6	0%以下。
3点:		"	7	0%以下。
2点:		"	8	0%以下。
1点:		"	9	0%以下。
点 0		"	9	0%より大。

【0043】c)2次密着試験

試験板を沸水中に30分浸漬後、1次試験と同様の試験 および評価を実施した。

【0044】以下の実施例および比較例において、濃度 表現(g/1)は水性樹脂と水の合計量1リットル中に 含有される各成分の量(g)を意味する。

純水に、ポリオレフィン系樹脂(「ハイテックS-70 24」、東邦化学(株)製)を樹脂固形分濃度が20重 量%になるように添加し、更にチオ尿素を5.0 a/1、 リン酸アンモニウムをリン酸イオン濃度が1.25a/1 になるように溶かし、最後に水分散性シリカ(「スノー テックスN」、日産化学工業社製)を25 q/1添加した 40 後、ディスパーで30分間攪拌分散させ、pH8.0と なるように調整して防錆コーティング剤を得た。得られ た防錆コーティング剤を板温80℃となるように予め加 熱した (塗装前加熱) 市販の溶融亜鉛メッキ鋼板 (Z-27、日本テストパネル社製、70×150×1.6m m) にバーコート#5で乾燥塗膜が2~3 μmとなるよう に塗布し乾燥させた。溶融亜鉛メッキ鋼板は、スコッチ ブライトで表面を研磨した後、アルカリ脱脂剤(「サー フクリーナー53」、日本ペイント社製)で脱脂、水 洗、乾燥後に上記評価を行った。評価結果を表1に示

\* 燥後、スーパーラック 1 0 0 (日本ペイント社製;アク リルメラミン塗料)を乾燥膜厚20μmとなるようにバ ーコートで塗布したの150℃で20分間乾燥させて上 塗密着試験板を作製した。

10

【0042】b)1次密着試験

碁盤目: 碁盤目 1 m m のカットを入れた部分のテープ剥 離性を評価し、それを下記の基準で10点満点で評価し

エリクセン7mm:エリクセンで7mmまで押出加工し 10 た部分にテープを貼り、テープ剥離性を同様に評価し tc.

碁盤目+エリクセン7mm:碁盤目1mmのカットを入 れた部分をエリクセンで7mmまで押出加工した部分に テープを貼り、テープ剥離性を同様に評価した。評価基 準は下記のものとした。

す。

【0045】実施例 2

チオ尿素の添加濃度を50g/1、リン酸イオン添加濃度 を0.1g/1としたこと以外は、実施例1に準じて行っ た。評価結果を表1に示す。

【0046】実施例 3

チオ尿素の添加濃度を0.2g/1、リン酸イオン添加濃 度を5.0g/1としたこと以外は、実施例1に準じて行 った。評価結果を表1に示す。

【0047】実施例 4~10

水性樹脂の種類、チオカルボニル基含有化合物の種類、 およびこれらの濃度、更にリン酸イオンの濃度を表1に 記載したように変えたこと以外は、実施例1に準じて行 った。評価結果を表1に示す。

【0048】比較例 1

ポリオレフィン系樹脂「ハイテックS-7024」10 ○重量部、「スノーテックスN」140重量部(固形) 分) およびクロム酸ストロンチウム5重量部を配合して なるクロメート含有タイプ樹脂系防錆剤を使用した以外 は実施例1と同様にして市販の溶融亜鉛メッキ鋼板を処 理した。これを実施例1と同様に研磨、脱脂、水洗、乾 燥したのち評価した。結果を表1に示す。

50 【0049】比較例 2~5

. . .

水性樹脂の種類、チオカルボニル基含有化合物の種類、

およびこれらの濃度、更にリン酸イオンの濃度を表1に

記載したように変えたこと以外は、実施例1に準じて行\*

\*った。評価結果を表1に示す。

[0050]

【表1】

			防錆コーティング剤の	組成	*		評価	法里
		水性樹脂種	Ffbl//二N基含有化1	耐SST性	耐湿性			
		(混合固形分比率)	化合物名	(g/1)	(g/I)	(g/I)		
	_	ポリオレフィン系樹脂	チオ尿素	5. 0	1. 25	25	10	10
	2	ポリオレフィン系樹脂	"	50.0	0. 1	25	10	9
	3	ポリオレフィン系樹脂	"	0.2	5. 0	25	9	10
実	4	利払フィン系樹脂/	"	1.0	2. 5	25	10	10
		<b>ポリウレタン系樹脂(1/1)</b>						
	5	アクリル系樹脂/	1,3-シュテル-2-チォ尿素	1.0	2.5	25	10	10
뱐		ポリウレタン系樹脂(1/1)						
	6	<b>エネキシ系樹脂</b>	2.2′-シトリルチオ尿素	1.0	2.5	25	10	9
	7	ポリエステル樹脂/アクリル系樹脂	1, 3-ジフュニル-2-チオ尿素	1.0	2. 5	25	10	10
例		/ポリウレタン樹脂(1/1/1)						
	8	ポリオレフィン系樹脂	<b>チオアセトアミド</b>	5.0	2. 5	25	10	10
	9	ポリオレフィン系樹脂	チオアセトアルデヒド	2.5	2. 5	25	9	9
	10	ポリオレフィン系樹脂	チオ安息香酸	2.5	1. 25	25	10	10
	1	クロメート含有タイク樹脂系	_	-	_	140	6	5
比		防錆剤						1
較	2	ポリオレフィン系樹脂	チオ尿素	0. 1	1. 25	25	6	6
例	3	ポリオレフィン系樹脂	"	70	10	25	_	
	4	ポリオレフィン系樹脂	"	2. 5	0. 05	25	5	6
	5	ポリオレフィン系樹脂	無添加		1. 25	25	5	5

註)・比較例3は、ゲル化し評価不能であった。

- ・「スノーテックスN」:水分散性シリカ(日産化学工業社製)
- ・配合量の単位(g/l)は水性樹脂および水の合計 1 リットルに含有される量を意味する。

【0051】表1中の水性樹脂は次の市販品を使用した・

ポリオレフィン系樹脂:「ハイテックS-7024」 (東邦化学(株)製)

ただし、実施例10のみ「PC2200」 (昭栄化学 (株) 製)

ポリウレタン系樹脂:「ボンタイターHUX-320」 (旭電化(株)製)

アクリル系樹脂: 「EM1220」(日本ペイント(株) 製)

エポキシ系樹脂: 「ポリゾール8500」 (昭和高分子 (株)製)

ポリエステル系樹脂: 「ペスレジンA-124G」(高 松油脂(株)製)

## 【0052】実施例 11

24」、東邦化学(株)製)とポリウレタン樹脂(「ボンタイターHUX-320」(旭電化(株)製))を樹脂 固形分合計の濃度が20重量%になるように固形分で1:1(重量比)の割合で混合して添加し、更にチオ尿素を5.0 q/1、リン酸アンモニウムをリン酸イオン濃度が2.5 q/1となるように溶かし、最後に水分散性シリカ(「スノーテックスN」、日産化学工業社製)を300 g/1添加した後、ディスパーで30分間攪拌分散させ、pH8.0となるように調整して防錆コーティング 別を得た。得られた防禁コーティング

および上塗密着性について評価するため、上記評価方法 のところで記載したようにして、市販の電気亜鉛メッキ 鋼板(EP-MO、日本テストパネル社製、70×15 0×0.8 mm)に塗布し乾燥させた。電気亜鉛メッキ鋼 板は、アルカリ脱脂剤(「サーフクリーナー53」、日 30 本ペイント社製)で脱脂、水洗、乾燥後に上記評価を行った。評価結果を表2に示した。

## 【0053】実施例 12~33

実施例11において、チオカルボニル基含有化合物の種類および、リン酸イオンおよび水分散性シリカ「スノーテックスN」の添加量を表2および表3に記載のようにそれぞれ変えた以外は実施例11と同様にして防錆処理した電気亜鉛メッキ鋼板を得、同様にして防錆性および上塗密着性の評価を行った。評価結果を表2および表3に示した。

## 純水に、ポリオレフィン系樹脂(「ハイテックS-70 40 【0054】<u>比較例 6</u>

ボリオレフィン系樹脂「ハイテックS-7024」100重量部、「スノーテックスN」70重量部(固形分) およびクロム酸ストロンチウム5重量部を配合してなるクロメート含有タイプ樹脂系防錆剤を使用した以外は実施例1と同様にして市販の電気亜鉛メッキ鋼板を処理した。これを実施例11と同様に研磨、脱脂、水洗、乾燥したのち評価した。結果を表3に示す。

## 【0055】比較例 7

せ、pH8.0となるように調整して防錆コーティング 乾燥時のクロメート付着量が50mq/m²となるように反 剤を得た。得られた防錆コーティング剤を、1次防錆性 50 応型クロメート処理液(「サーフジンク1000」;日

本ペイント(株)製)に60℃で10秒浸漬後ロールし ぼりをし、70℃で20秒間乾燥させ評価した。結果を 表3に示した。

【0056】比較例 8

実施例11において、チオカルボニル基含有化合物を添米

\*加せず、且つ「スノーテックスN」の添加量を30g/ 1に変えた以外は実施例11と同様にして評価した。結 果を表3に示した。

14

[0057]

【表2】

		防錆コーティング剤の組成					1 次防錆性 上塗密着性							
		水性樹脂種	5·拉斯-基合有化合	物	妙酸イオン	スノーテックス	耐SS				<b>大</b>		2 2	
		(混合固形分比率)	化合物名	(g/1)	(g/I)	-N (g/I)	平面部	Er部	基盤	Er	基盤 +Er	遊戲	Er	<b>漭盤+E</b> r
$\neg$	11	利がフィン系樹脂/	チオ尿素	5.0	2.5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
		ポリウレタン系樹脂(1/1)												
[	12		1,3-5174-2-77厚素	5.0	1. 25	300	10	9	10	10	10	10	10	10
[	13		1, 3-シュチル-2-チオ尿素	5. 0	2. 5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
実	14	u u	ジブチルチオ尿療	5.0	2.5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
	15	N	ソジウムラナチネジチオカーバナート	5.0	2.5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
	16	*	テトラブテルチウラムジスルファイド	5. 0	2. 5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
塘	17		ジベンタメチレンチクラム	5.0	1. 25	100	1D	9	10	10	10	10	9	9
			テトラキホファイド	l									l	
	18	· ·	ソジウムジブチ&ジチオカーバメート	5.0	1. 25	100	10	9	10	10	10	9	9	9
<i>(</i> 9)	19		N-エチル-N-フェニルジチオ	5.0	2.5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
			企画館Chate						l			L		
	20	<b>~</b> (1/9)	テトラメテルチウラムジスルフィド	5.0	2. 5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
	21	<b>4</b> (9/1)	ベンタメチレンジチオカタバミン酸	5.0	2.5	300	9	9	10	10	10	9	9	9
			どくリシン塩							1		l		
	22	<b>~</b> (1/9)	テトラメチルチウラムモノスルフィド	5.0	2.5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
	23	<b>(9/1)</b>	ジンクジメチルチオカーバメート	5.0	2.5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
1	24	a (1/1)	チオ尿素	5. 0	2.5	300	10	10	10	10	10	10	10	10
	25	<b>a</b> (1/9)	<i>w</i>	5.0	2.5	300	10	10	10	10	10	10	10	10

1)240時間

## [0058]

※ ※【表3】

			防錆コーティング	剤の組	成		1次6	方籍性			上塗密	着性		
		水性松脂種	5才bM=A基含有化合	物	り酸化	スノーテックス	耐SS	7性"		13			2次	
		(混合固形分比率)	化合物名	(g/1)	(g/I)	-N (g/I)	平国部	Er部	養盤	Er	<b>基位</b> +Er	基盤	E	<b>辛盤+Er</b>
	26	#リオレフィン系樹脂/	チオ尿素	5. 0	1. 25	50	9	9	10	10	10	10	10	10
		利かか系樹脂(9/1)									L			
実	27	<b>4</b> (1/1)	1.3-5154-2-54尿素	5. 0	2.5	500	10	10	10	10	10	10	10	10
	28	利がアイン樹脂	ジメチムジチオカルバン酸亜鉛	5. 0	2. 5	25	10	9	10	10	10	9	10	10
旌	29	*	ジェチルジチオカルバミン酸	5. 0	2. 5	25	10	9	10	10	10	9	10	10
			ナトリウム			l .		L						
<b>6</b> 91	30		イソブロビルキサントダン酸亜鉛	5. 0	2. 5	25	10	10	10	10	10	9	9	10
	31		エチレンチネ尿素	5. 0	2. 5	25	10	10	10	10	10	9	10	10
	32		ジメテカキケントゲンジスカファイド	5.0	2. 5	25	10	10	10	10	10	9	10	10
	33		テトラメテルチウラムジスルファイド	5.0	2. 5	25	10	10	10	10_	10	9	9	10
	8	クロメート含有タイク樹脂系	_	_		140	1	1	3	3	2	1	1	1
比		防鎖剤					l							<u> </u>
較	7	反応型クロメート処理液	-	-		L –	6	3	4	5	3	4	4	5
<b>B</b> 3J	8	利かフル系樹脂/	チオ尿囊	-	2.5	30	6	5	8	7	6	5	5	5
		<b>#リウレタン系治脂(1/1)</b>				<u> </u>	<u> </u>		<u> </u>	<u> </u>	<u>L.</u>			Li

1) 240時間

【0059】 これらの結果から、本発明のチオカルボニ ル基含有化合物およびリン酸イオンを含有する防錆コー ティング剤、また更にこれに水分散性シリカを配合した 防錆コーティング剤、および防錆処理方法によれば、従 40 る。従って、低公害かつ防錆能に優れたノンクロム防錆 来のクロメート系に比べ耐食性、防錆性が著しく向上す ることが明瞭である。

## [0060]

【発明の効果】以上のように、本発明に係るチオカルボ ニル基含有化合物系の防錆コーティング剤、防錆処理方 法によれば、水性樹脂に毒性の少ないチオカルボニル基

含有化合物とリン酸イオン、またはこれに更に水分散性 シリカを組み合わせ配合することにより、従来のクロメ ート含有水性樹脂系防錆剤よりも優れた防錆性を発揮す コーティング剤を提供することができる。また、本発明 に係るチオカルボニル基含有化合物系防錆コーティング 剤、また更にこれに水分散性シリカを配合した防錆コー ティング剤をコーティングした防錆処理金属材は、上記 同様の理由で防錆能に優れた皮膜が形成されているの で、錆の発生を抑制することができる。

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.